

Ostrowiec Świętokrzyski, dnia 11.07.2023 r.

Sprawa ZP/21/2023

Wszyscy zainteresowani

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na „Zakup i dostawy ogólnoszpitalnych materiałów medycznych” ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2023/BZP 00290242/01 z dnia 05.07.2023 r.

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) zwanej dalej ustawa Pzp Zamawiający: Wielospecjalistyczny Szpital w Ostrowcu Świętokrzyskim udostępnia treść zapytań wykonawców wraz z wyjaśnieniami zamawiającego:

1. Pytanie do wzoru umowy:

W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody. Ustawa o działalności leczniczej dla ważności cesji zobowiązań Szpitala wymaga zgody podmiotu tworzącego.

2. Zadanie nr 2, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści worek na wymięciny wykonany z przejrzystego materiału PE pozwalającego na wizualne zbadanie treści wewnątrz torby (w tym krwi), o pojemności 1500ml, skalowany co 100 ml, z szerokim wygodnym otworem wlotowym zapobiegającym rozlaniu treści, plastikowa obręcz umożliwia łatwy chwyt i obsługę zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia, funkcja „Twist & Lock” (przekręć i zamknij) na obręczy umożliwia bezpieczne zamknięcie worka po użyciu, tak aby treść i zapach nie wydostały się na zewnątrz, pakowany po 50 sztuk?

Odp.: Tak.

3. Zadanie nr 25, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o skuteczności nawilżania 24mg przy VT 500ml?

Odp.: Tak.

4. Zadanie nr 25, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o wadze 22g?

Odp.: Tak.

5. Zadanie nr 25, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o oporze przepływu 1,0 hPa przy 30l/min?

Odp.: Tak.

6. Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 dopuści do udziału w postępowaniu ofertę na rękawice posiadające raport z badania na AQL (szczelność), ale nie posiadających oznaczenia szczelności na opakowaniu jednostkowym?

Odp.: Nie.

7. Dotyczy wszystkich pakietów: Czy Zamawiający również dopuści jako przedmiotowe środki dowodowe materiały importera, certyfikaty jednostki notyfikowanej, badania jednostek niezależnych, zdjęcia opakowań? Zwracamy uwagę, iż przykładowo w dokumentacji producenta nie są wskazane informacje zawarte na opakowaniu co można przedstawić Zamawiającemu w formie zdjęcia opakowania.

Odp.: Zamawiający dopuści inne przedmiotowe środki dowodowe inne niż wymienione w SWZ o ile potwierdzają one zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego, a Wykonawca złoży je wraz z ofertą.

8. Zadanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści kartę danych technicznych importera na potwierdzenie spełnienia wymagań?

Odp.: Tak.

9. Zadanie nr 4

Prosimy o dopuszczenie rękawic zgodnych z EN ISO 21420:2020, która zastąpiła normę PN-EN 420?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

10. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheotomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odp.: Zgodnie z wymogami SWZ §2 ust. 1-3 projektu umowy.

11. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odp.: Zgodnie z wymogami SWZ §2 ust. 1-3 projektu umowy.

12. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odp.: Zgodnie z wymogami SWZ §2 ust. 1-3 projektu umowy.

13. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odp.: Zgodnie z wymogami SWZ §2 ust. 1-3 projektu umowy.

14. Czy Zamawiający w toku badania ofert pod względem zgodności produktów z wymaganiami stawianymi w SWZ, przewiduje możliwość wezwania wykonawców do przedstawienia próbek oferowanego asortymentu?

Odp.: Tak.

15. Zad. 8, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji kaniule dożylnie bezpiecznych tylko z portem bocznym z uwagi na fakt, iż Zamawiający wymaga kaniul bez portu bocznego w pozycji nr 2, przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

16. Zad. 8, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji kaniule dożylnie z portem bocznym, przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

17. Zad. 8, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania koreczki do kaniul pochodzące od innego producenta niż kaniule, z uwagi na fakt, iż koreczki dostępne na rynku są kompatybilne z kaniulami różnych producentów, nie zależnie od tożsamej produkcji?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

18. Zad. 9, poz. 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu Zamówienia potwierdzi wymóg zaoferowania strzykawkę posiadających skalę nominalną bez rozszerzenia?

Odp.: Zamawiający dopuszcza strzykawki ze skalą nominalną i rozszerzoną.

19. Zad. 9, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania strzykawki w opakowaniach zbiorczych po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości opakowań?

Odp.: Tak.

20. Zad. 11, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego otworu na umieszczenie kolca igły biorczej?

Odp.: Nie.

21. Zad. 11, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kropłową o długości co najmniej 60mm w części przeźroczystej?

Odp.: Tak.

22. Zad. 11, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą ściętą dwu płaszczyznowo ułatwiającą wkłucie do pojemnika z płynem?

Odp.: Tak.

23. Zad. 12, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przedłużacza bez informacji o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowym, przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odp.: Tak.

24. Czy Zamawiający w zad 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej, sterylny, jednorazowego użytku, pojemność komory 2500ml, płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od -10 do -40 cm H₂O?

Odp.: Nie.

25. Pakiet 4:

Czy zamawiający dopuści AQL dla szczelności wynosił 1 pozostałe zgodne z SWZ?

Odp.: Tak.

26. Zadanie 6 pozycja 1,2:

Czy zamawiający dopuści rampę trójdrożną i pięciodrożną wykonaną z poliwęglanu tylko z optycznym położeniem?

Odp.: Nie.

27. Pakiet 8 pozycja 3:

Czy zamawiający wymaga koreczka z trzepniem poniżej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

28. Zadanie 9 pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową o poj. 10 ml ze skalą co 0,2ml?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

29. Zadanie 9 pozycja 4:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę jednorazową dwuczęściową pakowaną po 50 szt w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

Odp.: Tak, z przeliczeniem liczby opakowań.

30. Pakiet 11 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści przyrząd bez dodatkowego otworu na umieszczenie kolca igły biorczej lecz z miejscem na dren?

Odp.: Nie.

31. Pakiet 13 pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści igłę do penów w rozmiarze

29G 0,33x12,7

30G 0,3x8

31G 0,29x6

Odp.: Zgodnie z SWZ.

32. Pakiet 16:

Czy zamawiający dopuści zawór bezigłowy:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

33. Zadanie 2 Czy Zamawiający dopuści worki na wymiociny z obręczą kołnierza w kształcie koła?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

34. Zadanie 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę worków pakowanych a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

35. Zadanie 6 pozycja 1 i 2 Czy Zamawiający dopuści rampy posiadające pokręta kraników wyłącznie z optycznym identyfikatorem pozycji, wykonane z poliwęglanu?

Odp.: Nie.

36. Zadanie 9 pozycja 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawk pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Tak.

37. Zadanie 9 pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z igłą- skala co 0,05 ml, reszta parametrów zgodnie z SWZ?

Odp.: Nie.

38. Zadanie 9 pozycja 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawk tuberkulinowych pakowanych a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Tak.

39. Zadanie 9 pozycja 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawk Janette pakowanych a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Tak.

40. Zadanie 10 pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawk do pomp 20 ml pakowanych a'120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Tak.

41. Zadanie 10 pozycja 2 i 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawk do pomp 50/60 ml pakowanych a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Tak.

42. **Zadanie 13 pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści igły do penów w rozmiarach 29G, 30G, 31G (0,25mmx 6 i 8mm)?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

43. **Zadanie 16** Czy Zamawiający dopuści poniższy port bezigłowy:

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt.?

Odp.: Nie.

44. **Zadanie 19 pozycja 1-3** Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufour 3-drożny 100% silikonowy w rozmiarach CH18-CH24?

Odp.: Nie.

45. **Zadanie 22** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę osłonek na głowicę USG w opakowaniu a'144 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Tak.

Pakiet 25

46. **Poz 2** Czy Zamawiający dopuści filtr jak opisany z wagą do 22g?

Odp.: Tak.

47. **Poz 4** Czy Zamawiający dopuści filtr jak opisany z wagą do 32g ?

Odp.: Tak.

48. **Dotyczy Pakiet 10 Poz.2, Poz.3**

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowana strzykawka posiadała skalowanie co 1ml na całej długości skali do 60ml a nie tylko do 50ml?

Odp.: Nie.

49. **Dotyczy Pakiet 17 Poz.1**

Czy zamawiający będzie wymagał, aby proponowana kaniula dotętnicza posiadała potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia czas stosowania do max 30dni?

Odp.: Tak.

50. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 8 poz. 1. dopuści:

Kaniulę dożylną typu bezpiecznego z portem, cewnik wykonany z poliuretanu, filtr hydrofobowy na końcu przezroczystej komory wypływu, posiadająca 6 pasków kontrastujących w RTG, z automatycznym zabezpieczeniem igły w postaci zatrasku zabezpieczającego przed zakłuciem, ze skrzydełkami mocującymi w kolorze odpowiadającym rozmiarowi, jaka aktualnie jest stosowana w Placówce? Rozmiary: 14G, 16G, 18G, 20G, 22G, 24G. Na życzenie Zamawiającego dostarczymy kaniule bez portu bocznego.

Odp.: Tak.

51. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 8 poz. 1 i 2 wymaga, zgodnie z zaleceniami WHO i Ministerstwa

Zdrowia, ze względu na zalecenie stosowania jak najkrótszego cewnika kaniuli w żyłę, dwie długości cewnika w rozmiarze 18G tj. 45 i 32mm oraz dwie długości w rozmiarze 20G tj. 32 i 25 mm?

Odp.: Tak.

52. Czy Zamawiający w zadaniu 8 poz. 1 oczekuje, aby koreczonek portu górnego był samodomykający się i posiadał logo producenta w celu identyfikacji?

Odp.: Tak.

53. Czy Zamawiający w zadaniu 8 poz. 2 wymaga, aby kaniula posiadała uchwyt w miejscu portu górnego, który umożliwi precyzyjne wklucie się do żyły?

Odp.: Tak.

54. Czy Zamawiający w Zadaniu 9 oczekuje, aby wszystkie strzykawki pochodziły od jednego producenta?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

55. Czy Zamawiający w zadaniu 9 pozycja 7 oczekuje, aby strzykawka miała dodatkowy łącznik luer w kontrastującym kolorze?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

56. Czy Zamawiający w zadaniu 10 poz. 1 oczekuje, aby strzykawka posiadała skale co 1 ml rozszerzoną do 24 ml oraz logo producenta na cylindrze?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

57. Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. 1 dopuści przyrząd z komorą kroplową wolną od PVC bez ftalanów?

Odp.: Tak.

58. Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. 2 oczekuje, aby przyrząd do podawania płynów posiadał elastyczną komorę kroplową o długości min. 62 mm w części przezroczystej, wolną od PVC, igłę biorczą ściętą dwupłaszczyznowo dwukanałową- pole przekroju kanału min. 4,01mm², opaska stabilizująca przyrząd zgrzana. Brak ftalanów potwierdzony informacją na opakowaniu jednostkowym oraz w karcie charakterystyki produktu chemicznego wystawionej przez producenta produktu chemicznego, z którego zostały wykonane przyrządy pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odp.: Tak.

59. Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga, aby wszystkie igły pochodziły od jednego producenta?

Odp.: Tak.

60. Czy Zamawiający w zadaniu 13 poz. 4 wymaga, aby igła do pobierania z otworem bocznym była zarejestrowana jako wyrób klasy Is, potwierdzone deklaracją zgodności?

Odp.: Tak.

61. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 16 poz. 1. wymaga, zgodnie z zaleceniami Ministerstwa Zdrowia, przezroczystą obudowę zastawki oraz membranę umożliwiającą kontrolę zalegającej krwi i przepływ 312ml/min.?

Odp.: Tak.

62. **Pakiet 25 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny sterylny filtr oddechowy z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dzieci o następujących parametrach:

Przeznaczenie:	respiratory i aparaty do znieczulenia
Materiał obudowy SBC	
Opór przepływu	przy 30l /min 2,4 cm H ₂ O
Objętość oddechowa V _T	70 - 250 ml
Masa	21 g

Przestrzeń martwa (objętość ściśliwa)	30 ml
Skuteczność filtracji bakteryjnej	99,9999%
Skuteczność filtracji wirusowej	99,999%
Hydrofobowa warstwa filtrująca	
Nawilżanie	przy $V_t=250\text{ml}$ 33,6 mg/l

Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci.

Złącza	22MM/15F - 22F/15M
Port kapno	luer-lock z koreczkiem zabezpieczającym
Czas stosowania	do 24 godz.
Opakowanie zbiorcze	50 szt
Opakowanie	pojedyncze (folia-papier)
Odp.: Tak.	

63. Pakiet 25 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy o wadze 21g, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odp.: Tak.

64. Pakiet 25 poz.4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny sterylny filtr oddechowy z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

Przeznaczenie:	respiratory i aparaty do znieczulenia
Opór przepływu	przy 30l / min 0,82 cm H ₂ O przy 60 l/min 2,14 cm H ₂ O przy 90 l/min 3,95 cm H ₂ O
Objętość oddechowa V_T	150 - 1500 ml
Masa	35,6 g
Przestrzeń martwa (objętość ściśliwa)	55 ml
Skuteczność filtracji bakteryjnej	>99,9999%
Skuteczność filtracji wirusowej	>99,999%
Hydrofobowa warstwa filtrująca	
Nawilżanie	37 mg/l H ₂ O przy $V_t=500\text{ml}$
Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci.	
Złącza	22M/15F - 22F/15M
Port kapno	luer-lock z szczelnie wkręcany koreczkiem
Czas stosowania	do 24 godz.
Opakowanie zbiorcze	50 szt
Opakowanie	pojedyncze (folia-papier)
Odp.: Tak.	

65. Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści worek w kolorze czerwonym?

Odp.: Nie.

66. Zadanie 8 poz. 3

Czy zamawiający wydzieli poz.3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp.: Nie.

67. Czy Zamawiający dopuści koreczki innego producenta niż kaniule?

Odp.: Nie.

68. Zadanie 9 poz. 7

Czy zamawiający wydzieli poz.7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp.: Nie.

69. Zadanie 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu bez zaczepu na dren bez dodatkowego otworu na umieszczenie igły biorczej po użyciu?

Odp.: Nie.

70. Zadanie 22

Czy Zamawiający dopuści osłonki lekko pudrowane?

Odp.: Nie.

Zadanie 9:

71. Poz. 1- 4:

Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać barwne oznakowanie zależnie od pojemności?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

72. Poz.7:

Prosimy o doprecyzowanie czy strzykawka cewnikowa ma posiadać końcówkę ściętą prosto (nie skośnie)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 10:

73. Poz. 2 i 3:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną /podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki?

Odp.: Nie.

Zadanie 12:

74. Poz.1 i 2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm.

75. Poz.2:

Prosimy o sprecyzowanie czy przedłużacz ma być transparentny w celu uwidocznienia drogi płynu?

Odp.: Tak.

Zadanie 16:

76. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma się cechować neutralnym ciśnieniem bez względu na sekwencję klemowania?

Odp.: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

77. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu?
Odp.: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

78. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma być przezroczysty, co umożliwi wzrokową kontrolę procesu przepłukania?

Odp.: Tak.

Zadanie 17:

79. Prosimy o sprecyzowanie czy kaniula dotetnicza ma być wykonana z podwójnie oczyszczonego teflonu PTFE?

Odp.: Tak.

Zadanie 18:

80. Prosimy o dopuszczenie zaferowania Zamkniętego systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną z kompatybilnym zestawem do godzinowej zbiórki moczu, z wbudowanym drenem zabezpieczonym filtrem przeciwbakteryjnym, umożliwiającym pomiar ciśnienia śródbrzusznego, wyskalowany w milimetrach słupa rtęci, elementu zestawu sterylnie.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 19

81. Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarach 18-24Ch wykonanego z 100% silikonu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

82. Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze CH18-24.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 3

83. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z 100% silikonu powłoką hydrożelową.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

84. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z półsztywnego lateksu z powłoką silikonową.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 1-3

85. Czy Zamawiający potwierdza, że cewnik powinien mieć zakończenie Dufour – czyli zaokrąglony zamknięty koniec (umożliwiający założenie cewnika po mandrynie) z leżkowym oczkiem drenażowym oraz dodatkowymi oczkami drenażowymi poniżej?

Odp.: Zamawiający wymaga cewnika z zagiętą końcówką cewnika z otworami umożliwiającymi odprowadzenie krwiomoczu.

Zadanie 26:

86. Poz.1: Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylnego Przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kropłowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , , igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS ,Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzona wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 4

87. Czy rękawice mają być odporne na penetrację min. dwóch alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: min. 20% etanol oraz 70% izopropanol na najwyższym poziomie odporności zgodnie z aktualnie obowiązującą normą EN 16523-1, potwierdzone raportem z badań dołączonym do oferty? Pragniemy podkreślić, iż 70% alkohol izopropylowy jest składnikiem większości środków do

dezynfekcji używanych w placówkach medycznych, a jego wysoka odporność na penetrację daje gwarancje bezpieczeństwa personelu medycznego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 4

88. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zgodnie z opisem SWZ Zamawiający oczekuje, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III - Typ B oraz wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu oraz w certyfikacie osiągały min. 4 poziom ochrony? Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odp.: Minimum stanowi oznakowanie zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

89. Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 dopuści do udziału w postępowaniu rękawice nitylowe, które na opakowaniu jednostkowym nie posiadają oznaczenia AQL, ale posiadają raport techniczny na szczelność?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

WIFIOSPĘCJALISTYCZNY SZPITAL
w Ostrowcu Świętokrzyskim
DYREKTOR NACZELNY
Dariusz Tumulec

Peter Kalkowski